

의약품 품목허가 보고서

접수일자		2024.10.21.		접수번호		20240192693	
신청구분		자료제출의약품 7. 새로운 제형(동일투여경로)					
신청인 (회사명)		일동제약(주)					
제품명		큐닌타정150밀리그램(닌테다닙에실산염)					
주성분명 (원료의약품등록 번호)		닌테다닙에실산염(수173-33-ND)					
제조/수입 품목		☒ 제조 ☐ 수입		전문/일반		☒ 전문 ☐ 일반	
제형/함량		필름코팅정 닌테다닙에실산염150밀리그램					
최종 허가 사항	허가일자	2025.4.18.					
	효능·효과	붙임 참조					
	용법·용량	붙임 참조					
	사용상의 주의사항	붙임 참조					
	저장방법 및 사용기간	붙임 참조					
	제조원	붙임 참조					
	허가조건	붙임 참조					
국외 허가현황		붙임 참조					
허가부서		의약품허가총괄과		허가담당자		이은희 주무관, 전보명 사무관, 김영주 과장	
심사부서		종양항생약품과 약효동등성과 침단의약품품질심사과 의약품안전평가과 의약품허가총괄과		심사담당자		(안유) 이소라 주무관, 박소라 연구관, 안미령 과장 (동등성) 윤한나 심사원, 변정아 연구관, 홍정희 과장 (기시) 이찬미 심사전문관, 권오 석 연구관, 고용석 과장 (위해성관리계획) 김보라 심사 원, 박선임 연구관, 최희정 과장 (특허관계) 김해진 심사원, 이인선 사무관, 김영주 과장	

GMP* 평가부서	해당없음	GMP 담당자	해당없음
----------------------	------	--------------------	------

* 의약품 제조 및 품질관리 실시상황 평가에 필요한 자료

1. 허가·심사 개요 (「의약품등의 안전에 관한 규칙」 제4조제1항 관련)

1.1 안전성·유효성 및 기준 및 시험방법 심사결과 <붙임 1 참조>

1.2 최종 허가사항

○ 효능·효과

전신경화증 연관 간질성폐질환 환자의 폐기능 감소 지연
특발성폐섬유증을 제외한 진행성 표현형을 나타내는 만성 섬유성 간질성폐질환의 치료

○ 용법·용량

- 성인 1일 2회, 1회 150mg을 12시간 간격으로 투여하는 것을 권장한다. 식사 후 즉시 복용하며 투여 시 씹지 말고 물과 함께 정제 전체를 복용한다. 정제를 분쇄하지 않는다.
- 1회 150mg, 1일 2회 요법에 내약성이 좋지 않을 경우에만 1회 100mg, 1일 2회 요법이 권장된다.
- 이 약을 사용한 치료는 이 약의 효능효과와 관련된 상태의 진단 및 치료 경험이 있는 의사에 의해 시작되어야 하며, 처음 치료 시 간기능 및 임신 검사를 수행한다.
- 복용 시점에서 복용을 놓쳤을 경우 다음 투여 시간에 권장용량을 투여하여야 한다. 이 때 추가용량을 투여해서는 안 된다. 1일 권장용량 300mg을 초과해서 투여해서는 안 된다.

<용량조절>

- 증상 치료와 함께 이상반응(사용상의 주의사항 참조)의 관리가 필요한 경우 해당 이상반응이 치료를 지속할 수 있는 수준으로 경감될 때까지 투여 용량을 감소하거나 일시적으로 투여를 중단할 수 있다. 이 때 이 약의 투여용량은 권장용량 (1회 150mg, 1일 2회) 또는 감소된 용량(1회 100mg, 1일 2회)으로 치료를 재개할 수 있다. 만약 1회 100mg, 1일 2회 투여용량에서의 내약성이 좋지 않을 경우 이 약의 투여를 중지하여야 한다.
- 아미노기전이효소(AST 또는 ALT)가 정상상한기준치(upper limit of normal; ULN) 3배를 초과(5배 미만)하여 치료를 일시 중단하였을 경우, 아미노기전이효소가 기저 수준으로 회복되었을 때 감소용량 (1회 100mg, 1일 2회)으로 치료를 재개할 수 있고 차후에 권장용량 (1회 150mg, 1일 2회)으로 증량할 수 있다(사용상의 주의사항 참조). 아미노기전이효소(AST 또는 ALT)가 정상상한기준치 5배를 초과하거나, 3배 초과이면서 중증의 간손상 징후 또는 증상이 있는 경우 이 약의 치료를 중단한다.

<소아>

닌테다닙의 소아 환자 치료는 허가되지 않았다.

<고령자>

65세 미만의 환자와 비교하여 65세 이상의 환자에게서 안전성 및 유효성에서의 차이가 관찰되지 않았다. 65세 이상의 고령자에 대한 용량조절은 필요하지 않다. 75세 이상의 환자는 이상반응 관리를 위해 용량 감소가 필요할 수 있다.

<신장장애 환자>

이 약을 단회 투여하였을 경우 1%미만이 신장을 통하여 배설되었다. 경증에서 중등증 신장장애 환자에게서 시작 용량의 조절은 필요하지 않다. 중증의 신장장애 환자(크레아티닌 청소율 30mL/분 미만)에 대한 안전성, 유효성 및 약동학적 특성은 연구되지 않았다.

<간장장애 환자>

이 약은 대부분(>90%) 담즙/대변 배설을 통하여 소실된다. 간장장애 환자(Child Pugh A, Child Pugh B)

에서 노출도가 증가하였다. 경증의 간장애 환자 (Child Pugh A)에서, 이 약의 권장용량은 1회 100mg을 1일 2회, 12시간 간격으로 투여하고, 이상반응의 관리를 위한 투여중단 또는 중지를 고려해야 한다. 중등도 (Child Pugh B) 및 중증 (Child Pugh C) 간장애 환자에서 이 약의 투여는 권장되지 않는다.

○ 사용상의 주의사항

1. 다음 환자에는 투여하지 말 것

- 1) 이 약의 주성분, 또는 이 약의 구성성분에 과민반응이 있는 환자
- 2) 임부 및 수유부
- 3) 중등도(Child Pugh B) 및 중증(Child Pugh C)의 간장애 환자

2. 다음 환자에는 신중히 투여할 것

- 1) 설사, 구역, 구토 등의 위장장애 환자(용법용량 참조)
- 2) 출혈의 유전적 소인이 있는 환자나 항응고제를 최고 용량으로 투여 받고 있는 환자
- 3) 동맥혈전색전증 환자(일반적주의 참조)
- 4) 정맥혈전색전증 환자
- 5) 위장천공 환자 및 최근 복부 수술을 한 경험이 있는 환자
- 6) 수술 전후(이 약 투여 시 상처회복장애를 가져올 수 있다.)
- 7) 고혈압 환자(이 약 투여 시 혈압이 상승할 수 있다.)
- 8) QT 간격 지연 환자
- 9) 이 약은 황색4호(타르트라진)를 함유하고 있으므로 이 성분에 과민하거나 알레르기 병력이 있는 환자에는 신중히 투여한다.

3. 이상반응

닌테다닙은 특발성폐섬유증 환자 1,529명, 진행성 표현형을 나타내는 만성 섬유성 간질성폐질환 환자 663명과 전신경화증 연관 간질성폐질환 환자 576명을 대상으로 임상시험이 실시되었다. 아래 표에 기술된 안전성 정보는 닌테다닙 150mg을 1일 2회 투여군과 위약 투여군을 52주간 관찰한 2개의 무작위배정, 이중눈가림, 위약대조 임상3상 시험(INPULSIS-1과 INPULSIS-2)에서의 특발성폐섬유증 환자 1,061명, 1개의 무작위배정, 이중눈가림, 위약대조 임상 3상시험(INBUILD)에서의 진행성 표현형을 나타내는 만성 섬유성 간질성폐질환 환자 663명과 1개의 무작위배정, 이중눈가림, 위약대조 임상3상 시험(SENSCIS)에서의 전신경화증 연관 간질성폐질환 환자 576명에 대하여 조사된 정보이다.

닌테다닙 투여와 관련하여 임상시험에서 가장 빈번하게 보고된 이상반응은 설사, 구역 및 구토, 복통, 식욕감소, 체중감소 및 간효소 상승이었다.

닌테다닙을 투여 받은 1,258명의 환자에서 보고된 약물이상반응은 다음과 같다. 이상반응의 발현 빈도는 다음과 같이 정의된다. 매우 흔하게($\geq 1/10$), 흔하게($\geq 1/100$, $< 1/10$), 흔하지 않게($\geq 1/1,000$, $< 1/100$), 드물게($\geq 1/10,000$, $< 1/1,000$), 매우 드물게($< 1/10,000$), 알려지지 않음(현재 입수가 가능한 자료로서는 분석 불가)

표1. 약물이상반응 분류와 빈도

기관계 분류 및 이상반응	발생빈도		
	특발성 폐섬유증	진행성 표현형을 나타내는 만성 섬유성 간질성 폐질환	전신경화증 연관 간질성폐질환
각종 위장관 장애			
설사	매우 흔하게	매우 흔하게	매우 흔하게
구토	흔하게	매우 흔하게	매우 흔하게
구역	매우 흔하게	매우 흔하게	매우 흔하게
복통	매우 흔하게	매우 흔하게	매우 흔하게
체장염	흔하지 않게	흔하지 않게	알려지지 않음
간담도 장애			
약물에 의한 간 손상	흔하지 않게	흔하게	흔하지 않게
간 효소 상승	매우 흔하게	매우 흔하게	매우 흔하게
알라닌 아미노기전이효소(ALT) 상승	흔하게	매우 흔하게	흔하게

아스파르트산아미노기 전이효소(AST) 상승	흔하게	흔하게	흔하게
알칼리성인산분해효소 (ALKP) 상승	흔하지 않게	흔하게	흔하게
감마글루타밀전이효소 (GGT) 상승	흔하게	흔하게	흔하게
고빌리루빈혈증	흔하지 않게	흔하지 않게	알려지지 않음
각종 혈관 장애			
고혈압	흔하지 않게	흔하게	흔하게
출혈	흔하게	흔하게	흔하게
혈액 및 림프계 장애			
혈소판감소증	흔하지 않게	흔하지 않게	흔하지 않게
대사 및 영양 장애			
식욕 감소	흔하게	매우 흔하게	흔하게
체중 감소	흔하게	흔하게	흔하게
피부 및 피하조직 장애			
탈모	흔하지 않게	흔하지 않게	알려지지 않음
각종 신경계 장애			
두통	흔하게	흔하게	흔하게
신장 및 요로 장애			
단백뇨	흔하지 않게	흔하지 않게	알려지지 않음

위 이상반응 외에 SENSICIS 임상시험에서 5% 이상 발생하고 위약 대비 더 흔하게 발생한 이상반응은 다음과 같다.

이상반응	닌테다닙 n=288	위약 n=288
피부궤양	18%	17%
피로	11%	7%
발열	6%	5%
등 통증	6%	4%
어지러움	6%	4%

닌테다닙의 시판 후 경험으로부터 보고된 이상반응은 다음과 같다.

- 피부 및 피하조직 장애: 발진, 가려움증
- 신장 및 요로 장애: 신부전
- 각종 혈관 장애 : 빈도불명의 동맥류 및 동맥 박리
- 각종 신경계 장애: 빈도불명의 가역적 후뇌 병증 증후군

※ 제심사에 따른 국내 시판 후 조사 결과

국내에서 제심사를 위하여 6년 동안 65명을 대상으로 실시한 시판 후 조사 결과, 이상사례의 발현율은 인과관계와 상관없이 55.38%(36/65명, 총 76건)로 보고되었다. 이 중 인과관계를 배제할 수 없는 중대한 약물이상반응 및 인과관계를 배제할 수 없는 예상하지 못한 약물이상반응은 발현 빈도에 따라 아래 표에 나열하였다.

발현빈도	기관계	중대한 약물이상반응 1.54% (1/65명, 1건)	예상하지 못한 약물이상반응 12.31% (8/65명, 8건)
흔하게 (1~10% 미만)	대사 및 영양 장애	체중 감소	-
	호흡기, 흉곽 및 종격 장애	-	기침
	감염 및 기생충 감염	-	방광염
	각종 위장관 장애	-	과민성 장 증후군, 구내염, 소화불량, 위장관 장애
	전신 장애 및 투여 부위 병태		무력증

4. 일반적 주의

1) 임상시험에서 가장 빈번하게 보고된 위장관계 이상반응은 설사로서 대부분 경증에서 중등도의 증상이었고 투여 개시 후 첫 3개월 이내에 나타났다. 특발성폐섬유증 환자 대상의 INPULSIS 임상시험에서 다테다닙 및 위약 투여군에서 설사는 각각 62.4%와 18.4%로 보고되었고, 설사로 인하여 환자 10.7%가 다테다닙의 투여용량을 감량하였고 4.4%가 다테다닙의 투여를 중단하였다. 진행성 표현형을 나타내는 만성 섬유성 간질성폐질환 환자 대상의 INBUILD 임상시험에서 다테다닙 및 위약 투여군에서 설사는 각각 66.9% 와 23.9%로 보고되었고, 설사로 인하여 환자 16.0%가 다테다닙의 투여용량을 감량하였고 5.7%가 다테다닙의 투여를 중단하였다. 전신경화증 연관 간질성폐질환 환자 대상의 SENCIS 임상시험에서 다테다닙 및 위약 투여군에서 설사는 각각 75.7%와 31.6%로 보고되었고, 설사로 인하여 환자 22.2%가 다테다닙의 투여용량을 감량하였고 6.9%가 다테다닙의 투여를 중단하였다(이상반응 참조).

탈수 및 전해질 장애로 이어지는 중대한 설사 사례가 시판 후에 보고되었다. 설사가 처음 나타났을 때 수분 보충과 함께 로페라마이드와 같은 적절한 지사제를 투여해야 하고 또한 감량 투여 또는 투여 일시중단이 필요할 수도 있다. 이 약의 치료는 감소된 용량(1회 100mg, 1일 2회) 또는 권장용량(1회 150mg, 1일 2회)으로 재개될 수 있다. 대증치료에도 불구하고 중증의 설사가 지속될 경우 이 약의 투여를 중지하여야 한다.

2) 빈번하게 보고된 이상반응은 구역 및 구토이며, 대부분 경증에서 중등도의 증상을 나타냈다. INPULSIS 임상시험에서 다테다닙 투여군의 2.0%가 구역으로 인하여 투여를 중단하였고 구토의 경우 0.8%가 투여를 중단하였다. INBUILD 임상시험에서 구역 및 구토로 인해 다테다닙의 투여를 중단한 빈도는 각각 0.3%, 0.9%였고, SENCIS 임상시험에서 구역 및 구토로 인해 다테다닙의 투여를 중단한 빈도는 각각 2.1%, 1.4%였다.

적절한 보조요법(supportive care, 항구토제 포함)에도 불구하고 증상이 지속될 경우, 감량 투여 또는 투여 일시중단이 필요할 수 있다. 이 약의 투여는 감소된 용량(1회 100mg, 1일 2회) 또는 권장용량(1회 150mg, 1일 2회)으로 재개될 수 있다. 중증 증상이 지속될 경우 이 약의 투여를 중지하여야 한다.

3) 시판 후 경험에서, 치명적인 결과를 수반하는 중증의 간손상을 포함하여, 중대하지 않거나, 중대한 약물에 의한 간손상 사례가 보고되었다. 대부분의 간손상 사례는 치료 시작 첫 3개월 이내에 발생하였다. 따라서 이 약으로 치료를 시작하기 전과 치료 시작 후 첫 3개월 동안은 일정한 간격으로 간 아미노기전이효소 및 빌리루빈 수치를 검사하여야 하고, 이후에는 주기적으로(환자의 매 방문시 등) 또는 임상적으로 필요시 검사하여야 한다. 간 효소(ALT, AST, ALKP, GGT)와 빌리루빈의 증가는 대부분의 경우에 다테다닙의 감량이나 일시 중단시 가역적이었다. 아미노기전이효소(ALT 또는 AST)가 정상상한기준치(upper limit of normal; ULN) 3배를 초과하여 측정되었을 경우, 이 약의 감량이나 치료를 일시 중단할 것이 권장되며 환자의 예후를 면밀히 지켜보아야 한다. 아미노기전이효소가 기저치로 회복되었을 경우, 감량한 환자는 이 약의 투여를 권장용량(1회 150mg, 1일 2회)으로 재개하거나, 치료를 일시 중단한 환자는 감소된 용량(1회 100mg, 1일 2회)으로 재개하고 이후 권장용량으로 증량할 수 있다. 간수치의 증가가 임상적 징후나 황달과 같은 간손상의 증상을 수반하는 경우에는 이 약의 투여를 영구적으로 중단하여야 한다. 간효소의 증가에 다른 원인이 있는지도 조사하여야 한다.

체중이 65Kg 미만인 환자, 동양인 환자, 여성 환자의 경우 간효소 증가에 있어서 더 높은 위험성을 나타내었다. 다테다닙의 노출은 환자의 연령에 따라 선형적으로 증가하였으며, 이는 간효소 증가 위험성을 높일 수 있다. 이러한 위험요소가 있는 환자들에 대한 면밀한 모니터링이 요구된다.

4) 신장애/신부전의 사례가 다테다닙의 사용 시 보고되었는데 이 중 몇몇은 치명적이었다. 이 약의 투여 기간 동안 환자는 주의 깊게 모니터링되어야 하며, 신장애/신부전의 위험 요소를 나타내는 경우 용량을 감량하거나 일시적으로 투여를 중단하는 것이 고려되어야 한다(‘용법·용량의 <용량조절>’ 참조).

5) VEGFR 차단에 의하여 출혈의 위험성이 증가될 수 있다. 임상시험에서 출혈을 경험한 환자 빈도는 다테다닙 투여군(INPULSIS: 10.3%, INBUILD: 11.1%, SENCIS: 11.1%)이 위약 투여군(INPULSIS: 7.8%, INBUILD: 12.7%, SENCIS: 8.3%)보다 약간 높거나 유사하였다. 가장 빈번하게 보고된 출혈 사례는 중대하지 않은 비출혈(코피)이었다. 두 투여군 모두 중대한 출혈 반응의 빈도는 낮았다(INPULSIS: 다테다닙 1.3%, 위약 1.4%, INBUILD: 다테다닙 0.9%, 위약 1.5%, SENCIS: 다테다닙 1.4%, 위약 0.7%).

출혈의 유전적 소인이 있는 환자나 항응고제를 최고 용량으로 투여받고 있는 환자는 임상시험에 포함되지 않았다. 중대하지 않거나 중대한 출혈 사례가 시판 후(항응고제 요법이나 출혈을 일으킬 수 있는 다른 약물을 복용

하거나 복용하지 않은 환자 포함)에 보고되었으며, 이 중 몇몇은 치명적이었다. 그러므로 이러한 환자들에 대해서는 이 약의 투여가 잠재적인 위험성을 상회할 경우에만 투여되어야 한다.

6) 고혈압 유무와 상관없이 VEGF 경로 억제제를 사용하는 환자에게 동맥류 및 동맥박리가 나타날 수 있다. 고혈압 또는 동맥류 병력이 있는 환자에게 이 약으로 치료를 시작하기 전에, 동맥류 및 동맥박리의 위험을 주의 깊게 고려해야 한다.

7) 최근에 심근경색이나 뇌졸중의 이력이 있는 환자는 임상시험에서 제외되었다. 임상시험에서 동맥성혈전색전증은 다테다닙 투여군(INPULSIS: 2.5%, INBUILD: 0.9%, SENCIS: 0.7%)과 위약 투여군(INPULSIS: 0.7%, INBUILD: 0.9%, SENCIS: 0.7%)에서 빈번하지 않게 보고되었다. INPULSIS 임상시험에서 허혈성 심장 질환과 관련된 이상 반응은 다테다닙 및 위약 투여군에서 균형을 이룬 반면 위약 투여군(0.5%)에 대비하여 다테다닙 투여군(1.6%)에서 심근경색이 높은 비율로 나타났다. INBUILD와 SENCIS 임상시험에서 심근경색은 다테다닙 투여군과 위약 투여군에서 다음의 빈도로 관찰되었다(다테다닙: INBUILD: 0.9%, SENCIS: 0%, 위약: INBUILD: 0.9%, SENCIS: 0.7%). 확진된 관상동맥질환을 포함한 심혈관 질환의 위험성이 높은 환자에게 이 약을 투여할 때 주의가 필요하다. 급성 심근허혈증의 징후나 증상이 나타났을 경우 일시적 치료 중단을 고려하여야 한다.

8) 임상시험에서 다테다닙을 투여한 환자군에서 정맥성혈전색전증의 위험성 증가가 관찰되지 않았다. 이 약의 작용기전을 고려하였을 때 혈전색전증 발생 위험성이 증가할 수 있다.

9) 임상시험에서 다테다닙을 투여한 환자군에서 위장관천공의 위험성 증가가 관찰되지 않았다. 이 약의 작용기전을 고려하였을 때 위장관천공 위험성이 증가할 수 있다. 시판 후에 위장관 천공 및 허혈성 대장염 사례들이 보고되었으며, 이 중 몇몇은 치명적이었다. 과거 복부 수술, 과거 소화성 궤양 이력, 궤실 질환이 있는 환자 또는 코르티코스테로이드 혹은 NSAIDs를 병용하는 환자에게 투여시 특별한 주의를 기울여야 한다. 이 약은 최소 복부 수술 4주 이상 경과한 이후에 투여를 시작할 수 있다. 위장관천공 또는 허혈성 대장염이 나타날 경우 이 약의 투약을 영구히 중단하여야 한다. 예외적으로, 허혈성 대장염이 완전히 해소된 후에는 환자의 상태와 다른 위험 요인에 대한 면밀한 평가 후 이 약 투약을 재개할 수 있다.

10) 시판 후 조사에서 신증후군 범주 단백뇨에 대한 보고가 있었다. 개별 사례에 대한 조직학적 소견으로는 신장혈전을 동반하거나 동반하지 않는 사구체 미세혈관 병증과 일치했다. 다테다닙의 투여를 중단한 후에는 증상이 관찰되지 않았다. 신증후군의 징후나 증상을 보이는 환자에게는 이 약의 투여를 중단하는 것을 고려해야 한다.

VEGF 경로 억제제는 다테다닙에 대한 극소수의 사례를 포함하여 혈전성 미세혈관병증(TMA)과 관련되어 있다. 다테다닙으로 치료 받은 환자에게 TMA와 관련된 실험실적 또는 임상적 결과가 나타나는 경우 다테다닙의 치료를 중단해야 하고 TMA에 대한 철저한 평가를 완료해야 한다.

11) 가역적 후뇌 병증 증후군: 시판 후 가역적 후뇌 병증 증후군 (posterior reversible encephalopathy syndrome, PRES)의 일부 사례가 보고되었다. PRES는 (자기공명영상(magnetic resonance imaging, MRI)으로 확인되는) 신경학적 장애로 두통, 고혈압, 시각 장애, 발작, 무기력, 혼돈 및 기타 시각 및 신경학적 장애가 나타날 수 있으며, 치명적일 수 있다. PRES가 의심되는 경우, 이 약의 치료를 중단해야 한다. 이전에 PRES를 경험한 환자에게서 이 약의 치료를 재개하는 것은 알려져 있지 않으며, 의사의 권고에 따라야 한다.

12) INPULSIS 임상시험에서 상처회복장애에 대한 보고가 증가되지 않았다. 이 약의 작용기전을 고려하였을 때 이 약은 상처회복에 장애를 가져올 수 있다. 상처회복에 대한 이 약의 영향을 평가하는 별도의 임상시험은 수행되지 않았다. 그러므로 상처회복에 대한 적절한 임상적 판단에 근거해서만 이 약의 투여를 개시하거나 재개(수술 전후 일시적으로 투여를 중단하였을 경우) 하여야 한다.

13) 이 약을 투여하였을 때 혈압이 상승할 수 있으므로, 주기적으로 혈압을 측정하고, 임상적인 소견이 있을 때에도 측정해야 한다.

14) 다테다닙과 관련한 임상시험에서 다테다닙이 QT 간격을 지연시키는 증거는 관찰되지 않았다. 일부 다른 티로신 인산화 효소는 QT에 영향을 준다고 알려져 있으므로, 이 약을 투여하는 환자가 QTc 지연을 나타낼 경우 주의하여야 한다.

15) 운전 및 기계 조작 능력에 미치는 영향은 연구되지 않았다. 이 약을 투여하고 있는 환자는 운전이나 기계 조작 시 주의하도록 하여야 한다.

5. 상호작용

1) P-glycoprotein(P-gp)

닌테다닙은 P-gp의 기질이다. 별도의 약물상호작용 시험에서 강력한 P-gp 억제제인 케토코나졸과 병용투여 하였을 경우 닐테다닙의 AUC는 1.61배, Cmax는 1.83배 증가하였다.

강력한 P-gp 유도제인 리팜피신에 대한 약물상호작용 시험에서 닐테다닙을 단독투여 하였을 때에 비하여 AUC는 50.3%, Cmax는 60.3% 감소하였다.

이 약을 강력한 P-gp 억제제들(케토코나졸, 에리스로마이신, 사이클로스포린 등)과 병용투여하였을 경우 이 약의 노출도를 증가시킬 수 있다. 이러한 경우 이 약에 대한 환자들의 내약성을 면밀히 관찰하여야 한다. 이상반응 관리를 위해 투여의 일시중단, 감량 투여 또는 투여 중단이 필요할 수도 있다.

이 약을 강력한 P-gp 유도제들(리팜피신, 카르바마제핀, 페니토인 및 St. John's Wort 등)과 병용투여하였을 경우 이 약의 노출도를 감소시킬 수 있다. P-gp를 유도하지 않거나 최소한으로 유도하는 다른 약물과의 병용투여를 고려하여야 한다.

2) Cytochrome 효소

투여된 닐테다닙의 매우 적은 부분만이 CYP경로로 생체전환된다. 비임상시험에서 닐테다닙 및 그 대사체인 유리산 형태의 BIBF 1202와 BIBF 1202 글루쿠로니드는 CYP효소를 억제하거나 유도하지 않았다. 그러므로 CYP 대사에 의한 이 약의 약물상호작용 가능성은 매우 낮을 것으로 고려된다.

3) 기타 약물과의 병용투여

보센탄과의 병용투여는 닐테다닙의 약동학을 변화시키지 않는다.

경구용 호르몬 피임제와의 병용투여는 경구용 호르몬 피임제의 약동학을 유의한 수준까지 변화시키지 않는다.

4) 음식

이 약은 식사 후 즉시 투여가 권장된다. 닐테다닙은식이 형태와 상관없이 식사 후 투여 시 공복 보다 노출도(약동학 결과)가 20% 증가(90% 신뢰구간: 95.3~152.5%)했고, 흡수는 약 2시간 지연(tmax 중앙값: 공복 2시간, 식 후 3.98시간)되었다.

5) 흡연

흡연은 닐테다닙의 효과를 변화시킬 수 있는 노출도 감소와 관련이 있다. 집단 약동학 분석 결과에서 흡연자는 금연자 및 비흡연자와 비교하였을 때 닐테다닙 노출도는 21% 더 낮았다. 흡연으로 인해 이 약의 용량 조절은 필요하지 않으나, 이 약의 치료 전에 금연하도록 안내하고, 이 약의 투여 시에는 흡연을 피하도록 한다.

6. 임부 및 수유부에 대한 투여

1) 수태능

비임상시험을 바탕으로 남성의 수태능 장애에 대한 증거는 없다. 아만성 및 만성독성 연구에서 사람 최대 권장 용량(MRHD)인 150mg을 1일 2회 투여하였을 때와 동일한 전신 노출도에서 암컷 랫드의 수태능에 이상을 나타내지 않았다.

2) 피임

닌테다닙의 비임상시험 및 작용기전에 근거하여 임부에게 투여 시 태아에게 유해할 수 있다. 닌테다닙은 랫드, 토끼 모체에 각각 2.5, 15mg/kg/일(AUC 기준으로 성인 최대 권장용량 보다 랫드는 적게, 토끼는 약 5배 용량)을 경구투여했을 때, 배태자 사망과 기형발생이 나타났다. 가임기의 여성은 이 약을 투여하는 기간 중에 임신을 피하고 투여시작 시, 투여기간 및 마지막 투여 이후 최소 3개월 이상 고도로 효과적인 방법으로 피임을 하도록 주의를 주어야 한다. 닌테다닙은 에티닐에스트라디올 및 레보노르게스트렐의 혈장 노출에 유의한 영향을 미치지 않는다. 경구 호르몬 피임약의 유효성은 구토 그리고/또는 설사, 또는 흡수에 영향을 미칠 수 있는 기타 상태에 의해 저하될 수 있다. 이러한 상태를 경험하는 경구 호르몬 피임약을 복용하는 여성에게는 고도로 효과적인 대체 피임법을 사용하도록 주의를 주어야 한다.

3) 임부

닌테다닙을 임부에게 투여한 경험은 없으나 동물에 대한 비임상시험에서 생식독성이 나타났다. 이 약은 인간에 대해서도 태아에 유해성을 나타낼 수 있으므로 임부에게 투여되어서는 안 되며 (다음 환자에는 투여하지 말 것 참조) 이 약을 투여하기 전과 투여하는 동안 적절하게 임신검사를 실시하여야 한다. 여성 환자들은 투여기간 중 임신하였을 경우 의사나 약사에게 알리도록 한다. 이 약 투여기간 중 임신이 되었을 경우 이 약의 투여를 중단해야 하고 태아에 대한 잠재적 위험성을 환자에게 알려주어야 한다.

4) 수유부

닌테다닙이나 그 대사체들이 모유로 이행된다는 정보는 없다. 비임상시험에서 수유기의 랫드에서 소량의 닌테다닙 및 그 대사체들(투여용량의 0.5% 이하)이 모유를 통해 분비되었다. 신생아/유아에 대한 위험성을 배제할 수 없으므로 이 약의 투여 시에는 수유를 중단하여야 한다.

7. 과량투여시의 처치

이 약 과량투여시 특별한 해독제나 치료법은 없다. 항암제 임상시험에서 2명의 환자에게 최고 600mg을 1일 2회, 최대 8일간 과량투여된 경우가 있었다. 관찰된 이상반응은 증가된 간효소나 위장관계 증상과 같이 이미 알려진 안전성 특징과 일치하였다. 두 환자 모두 이러한 이상반응으로부터 회복되었다. INPULSIS 임상시험에서 1명의 대상자가 부주의로 1일 600mg씩 총 21일 동안 노출되었었다. 중대하지 않은 이상반응(비인두염)이 잘못 투여하고 있던 기간 중에 발생하였다가 소실되었으며 다른 보고된 이상반응은 없었다. 과량투여시 투여를 일시중단하고 적절한 조치를 취해야 한다.

8. 보관 및 취급상의 주의사항

- 1) 어린이의 손이 닿지 않는 곳에 보관한다.
- 2) 다른 용기에 바꾸어 넣는 것은 사고원인이 되거나 품질 유지면에서 바람직하지 않으므로 이를 주의한다.
- 3) 이 약을 분쇄하지 않아야 한다. 이 약에 들어있는 성분에 접촉할 경우 즉시 깨끗하게 손을 씻어야 한다.

9. 전문가를 위한 정보

1) 약리작용

닌테다닙은 저분자로, 혈소판 유래 성장 인자 수용체(PDGFR α , β), 섬유아세포 성장 인자 수용체(FGFR 1-3), 혈관 내피 성장 인자 수용체(VEGFR 1-3) 등의 티로신 키나아제 억제제이며, 다른 키나아제(Lck, Lyn, Src, CSF1R)를 억제하기도 한다. 닌테다닙은 이 키나아제의 ATP 결합 포켓에 경쟁적으로 결합하여 세포내 신호전달 캐스케이드를 차단하는데 이 과정은 간질성폐질환 섬유조직 리모델링 발병기전에 관련이 있는 것으로 밝혀져 있다.

2) 약동학적 정보

닌테다닙은 시간에 대해 선형적으로 판단될 수 있는 약동학적 특성을 보인다(즉, 단위투여자료를 반복투여자료로 외삽할 수 있다). 반복투여에 따른 축적은 C_{max} 의 1.04배 및 AUC의 1.38배였다.

닌테다닙의 최저(trough) 농도는 1년 넘게 안정하게 유지되었다.

흡수: 닌테다닙은 음식 섭취 시 연질캡슐 형태로 경구 투여 후 약 2-4시간 후 최고 혈장 농도에 도달했다(범위 0.5-8시간). 건강한 자원자에 100 mg 투여 시 절대 생체이용률은 4.69%였다(90% CI: 3.615-6.078). 공복에 비해 음식 섭취 후 닌테다닙연질캡슐의 노출은 약 20%까지 상승했고(CI: 95.3-152.5%) 흡수는 지연되었다(공복 시 t_{max} : 2.00 시간; 음식 섭취 후 t_{max} : 3.98 시간(중앙값)).

분포: 닌테다닙은 최소 2상성 분포 동태를 따른다. 정맥 점적주입 후, 높은 분포 용적이 관찰되었다(V_{ss} : 1050 L, 45.0% gCV). in vitro에서 사람 혈장에서 닌테다닙의 단백질결합은 결합률 97.8%로 높았다. 혈청 알부민이 주요 결합 단백질로 여겨진다.

생체전환: 닌테다닙의 주요 대사 반응은 esterase에 의한 가수분해성 절단으로, 생성된 유리산 잔기 BIBF 1202는 이어서 UGT 1A1, UGT 1A7, UGT 1A8, UGT 1A10 등의 UGT 효소에 의해 BIBF 1202 glucuronide화 된다. 그 외 닌테다닙의 생체전환의 일부는 CYP 경로로, CYP 3A4가 주요 관여 효소였다.

배설: 정맥 점적주입 후 총 혈장 청소율은 높았다(CL: 1,390 mL/min, 28.8% gCV). 방사성표지를 한 닌테다닙 ([^{14}C] 닌테다닙)의 경구 투여 후 주요 배설 경로는 대변/담즙배설이었다 (용량의 약 93.4%, 2.61% gCV). 닌테다닙의 최종 반감기는 10-15시간이다(gCV% 약 50%).

3) 임상시험 정보

가. 시험약 큐닌타정 150 밀리그램(닌테다닙에실산염)[일동제약(주)]과 대조약 오페브연질캡슐150밀리그램(닌테다닙에실산염)[한국베링거인겔하임(주)]을 2x2 교차시험으로 각 1정 및 1캡슐씩 건강한 성인에게 식후 시 단위 경구 투여하여 67명의 혈중 닌테다닙을 측정 한 결과, 비교평가항목치(AUCt, C_{max})를 로그변환하여 통계처리하였을 때, 기하평균비율의 90% 신뢰구간이 80.00 ~ 125.00% 이내로서 생물학적으로 동등함을 입증하였다.

구분		비교평가항목		참고평가항목	
		AUC _t (ng · hr/mL)	C _{max} (ng/mL)	T _{max} (hr)	t _{1/2} (hr)
대조약	오페브연질캡슐150밀리그램 (닌테다닙 에실산염) [한국베링거인겔하임(주)]	223.276 ± 89.047	35.654 ± 15.785	4.330 (1.00- 6.00)	14.82 ± 2.59
시험약	큐닌타정 150밀리그램 (닌테다닙 에실산염) [일동제약(주)]	230.570 ± 91.018	38.196 ± 15.691	4.330 (2.00- 8.00)	14.08 ± 2.42
기하평균비율의 90% 신뢰구간 (기준: 80.00 ~ 125.00%)		99.44~ 108.67%	100.04~ 116.80%	-	-

(AUC_t, C_{max}, t_{1/2} : 평균값±표준편차, T_{max}: 중앙값(범위), n=67)

AUC_t :투약시간부터 최종혈중농도 정량시간 t까지의 혈중농도-시간곡선하면적

C_{max} :최고혈중농도

T_{max} :최고혈중농도 도달시간

t_{1/2} :말단 소실 반감기

4) 독성시험 정보

일반독성: 랫드와 마우스를 대상으로 수행한 단독투여독성시험에서 급성 독성 가능성은 낮았다. 랫드를 대상으로 수행한 반복투여독성시험에서 나타난 성장판 비후와 앞니 병변과 같은 영향이 작용기전(VEGFR-2 억제)과 대부분 관련이 있었다. 이 변화는 다른 VEGFR-2 억제제로부터 알려졌으며 계열 효과로 간주될 수 있다.

비설치류를 대상으로 수행한 독성시험에서 먹이 소비 감소, 체중 감소와 함께 나타난 설사와 구토가 관찰되었다.

랫드, 개, 원숭이(Cynomolgus monkey)에서 간 효소 증가의 근거는 없었다. 설사와 같이 중대한 영향이 원인인 아닌 경증의 간 효소 상승이 원숭이(Rhesus monkey)에서 관찰되었다.

생식독성: 마우스와 랫드를 대상으로 2년 간 수행한 발암성시험에서 종양유발성에 대한 근거는 없었다. 다테다닙은 마우스와 랫드에서 각각 10mg/kg/일 및 30mg/kg/일 용량까지 투여되었고, 이는 혈장 AUC 기준 사람의 최대 권장용량의 4배였다. 다테다닙은 복귀 돌연변이시험, 전진 돌연변이시험, 마우스 소핵 유발 시험에서 유전독성에 대해 음성이었다.

랫드에서 다테다닙은 사람의 최대 권장용량의 약 3배 노출량(100mg/kg/일 경구 투여 시 AUC 기준)에서 암컷 수태능을 감소시켰는데, 초기 유산과 착상 후 배자 사망률은 증가하였고 수태율은 감소하였다. 랫드와 마우스를 대상으로 한 만성 독성 시험에서 난소 내 황체의 숫자와 크기가 감소하는 것이 관찰되었다. 초기 유산을 한 암컷 개체수 증가는 사람의 최대 권장용량 수준의 노출량(20mg/kg/일 경구 투여 시 AUC 기준)에서만 관찰되었다. 다테다닙은 사람의 최대 권장용량의 약 3배 노출량(100mg/kg/일 경구 투여 시 AUC 기준)에서 수컷 생식기관과 수태능에 대한 영향이 나타나지 않았다.

생식독성시험에서 다테다닙은 랫드와 토끼에서 기관 형성 시기 동안 노출되었을 때 배태자사망과 최기형성을 보였다(랫드 노출량: 사람의 최대 권장용량 미만, 토끼 노출량: 사람의 최대 권장용량의 5배, 각각 경구 투여 시 혈장 AUC 기준 2.5 및 15 mg/kg/일). 기형은 혈관계, 비뇨생식기계, 골격계 이상을 포함했다. 혈관계 이상으로는 주요 혈관의 결손 또는 추가발생이었고, 골격계 이상은 흉부, 요추, 꼬리뼈(편측척추, 결손, 비대칭적 골화), 늑골(이분, 유합), 척수(유합, 이분, or 일방적 골화) 이상이 있었다. 일부 태자에서 비뇨생식기계 기관의 결손을 보였다. 사람의 최대 권장용량의 약 15배 노출량(경구 투여 시 혈장 AUC 기준 60mg/kg/일)에서 토끼 태자 성비의 현저한 차이가 관찰되었다(암컷:수컷 비율 약 71%:29%). 다테다닙은 어미가 사람의 최대 권장용량 미만(경구 투여 시 혈장 AUC 기준 10mg/kg/일)으로 노출되었을 때 랫드의 출생 후 최초 4일 동안의 출생 후 생존률을 감소시켰다.

랫드의 모유와 혈장에 다테다닙과 그 대사체가 유사한 농도로 함유되었다.

○ 저장방법 및 사용기간

기밀용기, 실온(1~30℃)보관, 제조일로부터 18개월

○ 제조원

구분	제조원	제조국	소재지
자사제조	일동제약(주)	대한민국	경기도 안성시 공단1로 25

1.3 원료의약품등록(DMF) 사항

○ 주성분명: 닌테다닙에실산염

- 등록번호 : 수173-33-ND

- 제조소 명칭 : MSN Laboratories Private Limited

- 소재지 : (Unit-II) Sy. No. 50, 53, 53/A, 54 & 54/A, Kardanur(Village), Patancheru(Mandal), Sangareddy District, Telangana, Pin code: 502 300, India.

1.4 허가조건 (해당하는 경우)

○ 위해성 관리계획 <붙임 2 참조>

○ 특허관계: 2호

1.5 개량신약 지정 여부 (해당하는 경우)

○ 해당없음

1.6 중앙약사심의위원회 자문 결과 (해당하는 경우)

○ 해당없음

1.7 사전검토 (해당하는 경우)

○ 해당없음

1.8 검토이력

구 분	품목허가	기준및시험방법 관련 자료	안전성·유효성 관련 자료	위해성관리계획 관련 자료	특허관계 관련 자료
신청일자	2024.10.21.				
보완요청 일자	2025.01.14.	2025.01.14.	2025.01.14.	2025.01.14.	

보완접수 일자	2025.03.10.	2025.03.10.	2025.03.10.	2025.03.10.	
최종처리 일자	2025.04.18.	2025.04.18.	2025.04.18.	2025.04.18.	2025.04.18.

[붙임 1] 안전성·유효성 및 기준 및 시험방법 심사 결과

[붙임 2] 위해성 관리계획 요약

[붙임 1] 안전성·유효성 및 기준 및 시험방법 심사결과

【제출자료 목록】

○ 관련규정 : 의약품의 품목허가신고심사규정(식약처고시) 제2조 제8호

[별표1] 7. 새로운 제형(동일투여경로)

구분	제출자료																							
	자료번호																							
	1	2								3				4						5			6	
		가				나				가		나		가	나	다	라	마	바	가	나	다	가	나
		1)2)	3)4)	5)6)	7)8)	1)2)	3)4)	5)6)	7)	1)2)	1)2)	1)2)		가	나	다	라	마	바	가	나	다	가	나
7. 새로운 제형 (동일투여경로)	○	△	△	△	○	○	△	△	△	△	○	○	○	△	△	×	×	×	×	×	△ ^{주11}	×	×	△
제출여부	○	-	-	-	-	-	-	-	○	○	○	○	○	○	-	-	○	○	×	×	×	×	×	○
면제사유	2.가, 3.가: DMF 등록자료로 같음 「의약품의 품목허가·신고심사규정」 제28조제6항																							

○ 제출자료 목록

1. 기원 또는 발견 및 개발경위에 관한 자료
2. 구조결정, 물리화학적 성질에 관한 자료(품질에 관한 자료)

가. 원료의약품에 관한 자료

- 1) 구조결정에 관한 자료
- 2) 물리화학적 성질에 관한 자료
- 3) 제조방법에 관한 자료
- 4) 기준 및 시험방법이 기재된 자료
- 5) 기준 및 시험방법에 관한 근거자료
- 6) 시험성적에 관한 자료
- 7) 표준품 및 시약·시액에 관한 자료
- 8) 용기 및 포장에 관한 자료

나. 완제의약품에 관한 자료

- 1) 원료약품 및 그 분량에 관한 자료
- 2) 제조방법에 관한 자료
- 3) 기준 및 시험방법이 기재된 자료
- 4) 기준 및 시험방법에 관한 근거자료
- 5) 시험성적에 관한 자료
- 6) 표준품 및 시약·시액에 관한 자료
- 7) 용기 및 포장에 관한 자료

3. 안정성에 관한 자료

가. 원료의약품에 관한 자료

- 1) 장기보존시험 또는 가속시험자료
- 2) 가속시험자료

나. 완제의약품에 관한 자료

- 1) 장기보존시험 또는 가속시험자료

- 2) 가혹시험자료
6. 임상시험성적에 관한 자료
 - 가. 임상시험자료집
 - 1) 생물약제학 시험보고서
 - 2) 인체시료를 이용한 약동학 관련 시험 보고서
 - 3) 약동학(PK) 시험보고서
 - 4) 약력학(PD) 시험 보고서
 - 5) 유효성과 안전성 시험 보고서
 - 6) 시판후 사용경험에 대한 보고서
 - 7) 증례기록서와 개별 환자 목록
 - 나. 가교자료
 - 다. 생물학적동등성 시험에 관한 자료
7. 외국의 사용현황 등에 관한 자료
8. 국내 유사제품과의 비교검토 및 당해 의약품등의 특성에 관한 자료

[심사자 종합의견]

- 신청 품목은 동일 투여경로 새로운 제형(캡슐제→정제)에 해당하는 자료제출의약품으로서
- 대조약(오펜브린질캡슐150밀리그램)과의 생물학적동등성시험 실시 결과, 시험약과 대조약의 닌테다닙 AUCt, Cmax의 기하평균 비율의 90% 신뢰구간이 80.00~125.00% 이내를 만족하였음

[약어 및 정의]

- 해당 없음

1. 기원 또는 발견 및 개발경위에 관한 자료

1.1. 제품정보

- 제 품 명: 큐닌타정150밀리그램(닌테다닙에실산염)
- 분류번호: 기타의 호흡기관용약(229)
- 효능효과
 - 전신경화증 연관 간질성폐질환 환자의 폐기능 감소 지연
 - 특발성폐섬유증을 제외한 진행성 표현형을 나타내는 만성 섬유성 간질성폐질환의 치료

1.2. 기원 및 개발경위

- 기허가된 오펜브린질캡슐(한국베링거인겔하임(주))의 제형변경(캡슐제→정제)

1.3. 신청 적응증 개요 및 치료법

- 간질성폐질환(interstitial lung disease, ILD)은 폐 간질부의 증식과 함께 다양한 염증 세포들의 침윤 및 때로는 섬유화가 동반되어 비정상적인 콜라겐 침착을 나타내는 질환을 총칭하며 흉부 HRCT, 폐 조직검사, 임상 소견 등을 종합하여 진단함. 다양한 간질성폐질환의 치료로 염증을 억제하기 위한 스테로이드, 면역억제제 및 피르페리돈, 닌테다닙 등의 항섬유화제가 사용됨

1.4. 신청품목과 관련된 중요한 안전성 쟁점

- 약물-유발 간 손상, 출혈 및 심근경색이 중요 안전성 검토항목이며 해당 이상반응을 완화할 수 있도록 위해성 관리계획이 제출됨

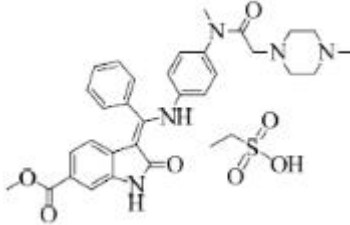
1.5. 신청품목의 허가신청 전 민원이력에 관한 사항

- 임상시험계획승인(2024.05.21.) : 일동제약(주)의 “일동닌테다닙정150밀리그램(닌테다닙에실산염)”(닌테다닙에실산염 180.6 mg(닌테다닙으로서 150.0밀리그램))과 한국베링거인겔하임(주)의 “오펜브렌질캡슐150밀리그램(닌테다닙에실산염)”(닌테다닙에실산염 180.6 mg(닌테다닙으로서 150.0밀리그램))의 생물학적 동등성 평가를 위한 건강한 성인 남성 시험대상자에서의 공개, 무작위배정, 2군, 2기, 식후, 단회, 경구, 교차 시험

2. 구조결정·물리화학적 성질 및 생물학적 성질에 관한 자료(품질에 관한 자료)

2.1. 원료의약품(Drug substance)

2.1.1. 일반정보

명칭	일반명	구조식, 분자식	구조식
닌테다닙에실산염	Nintedanib Esylate	$C_{31}H_{33}N_5O_4 \cdot C_2H_6O_3S$ (MW :649.76)	

2.1.2 원료의약품 시험항목

- 닌테다닙에실산염 (별규)

■ 정상	■ 확인시험	시정치 (☐ pH	☐ 비선광도	☐ 굴절률	☐ 융점	☐ 기타)
순도시험 (■ 유연물질 ■ 잔류용매시험 ☐ 중금속 ☐ 기타)						
■ 건조감량/강열감량/수분		■ 강열잔분/회분/산불용성회분				
☐ 특수시험	■ 기타시험	■ 정량법	☐ 표준품/시약시액			
*시험항목이 설정된 경우 ■로 기재한다						

2.2. 완제의약품(Drug product)

2.2.1. 첨가제의 종류 (주사제, 점안제, 안연고제, 점이제에 해당하는 경우)

- 해당사항 없음

2.2.2. 완제의약품 시험항목

■ 성상 ■ 확인시험 시성치 (☐ pH ☐ 비중 ☐ 기타) 순도시험 (■ 유연물질 ☐ 기타) ☐ 건조감량/수분 ☐ 특수시험 ■ 기타시험 ■ 함량시험 ☐ 표준품/시약·시액 *시험항목이 설정된 경우 ■로 기재한다.
제제시험 ■ 봉해/용출시험 ■ 질량(용량)편차/제제균일성시험 ☐ 입도시험/입자도시험 ☐ 금속성이물시험 ☐ 단위분무량시험/단위분무당함량시험 ☐ 무균시험 ☐ 미생물한도시험 ☐ 불용성미립자시험 ☐ 불용성이물시험 ☐ 알코올수시험 ☐ 엔도독신/발열성물질시험 ☐ 점착력시험 ☐ 형상시험 ☐ 기타시험(재용해 용액, 용해시간) *시험항목이 설정된 경우 ■로 기재한다.

* 특수시험 : 안전성시험, 항원성시험, 히스타민시험, 소화력시험

* 기타시험 : 미생물한도시험, 원료의 입자도시험 등

3. 안정성에 관한 자료

3.1. 원료의약품의 안정성

- 닌테다닙에실산염 (DMF 등록번호: 수173-33-ND)

시험종류	시험조건	용기형태/재질	결과
장기보존시험	25℃ 60% RH	LDPE 백	기준 내 적합
가속시험	40℃ 75% RH		기준 내 적합

3.2. 완제의약품의 안정성

시험종류	시험조건	용기형태/재질	결과
장기보존시험	25±2 ℃ 60±5 % RH	PTP Aluminum/Aluminum hard foil	기준 내 적합
가속시험	40±2 ℃ 75±5 % RH		기준 내 적합

3.3. 신청사항 및 외국의 허가현황

- 기밀용기, 실온(1~30℃) 보관, 제조일로부터 18개월

3.4. 안정성에 대한 심사자 의견

- 안정성시험 결과는 시간경과에 따른 유의적인 변화 없이 기준 내 적합임을 확인함
- 제출된 근거자료에 따라 신청 저장방법 및 사용기간은 타당함

4. 독성에 관한 자료

4.1. 독성시험자료 개요

- 해당 없음

4.2. 독성시험자료 개별 요약(신약만 해당)

- 해당 없음

4.3. 독성에 대한 심사자 의견

- 동 규정 제28조제6항에 따라 제2조제9호마목에 해당하는 품목으로서 이미 허가된 품목과 생물학적동등성시험 또는 비교임상시험을 통해 동등함을 입증하였으므로, 생물학적동등성시험자료 또는 비교임상시험자료로 제7조 제4호부터 제6호까지의 자료를 갈음

5. 약리작용에 관한 자료

5.1. 약리작용시험 개요

- 해당 없음

5.2. 효력시험

- 해당 없음

5.3. 일반약리시험(또는 안전성약리시험)

- 해당 없음

5.4. 흡수·분포·대사·배설에 관한 시험

- 해당 없음

5.5. 약리에 대한 심사자 의견

- 동 규정 제28조제6항에 따라 제2조제9호마목에 해당하는 품목으로서 이미 허가된 품목과 생물학적동등성시험 또는 비교임상시험을 통해 동등함을 입증하였으므로, 생물학적동등성시험자료 또는 비교임상시험자료로 제7조 제4호부터 제6호까지의 자료를 갈음

6. 임상시험성적에 관한 자료

6.1. 임상시험자료의 신뢰성(GCP 준수)

- 국내 임상시험 실시기관 수행

6.2. 임상시험자료집 개요

- 생물학적동등성시험 1건

6.3. 생물약제학시험

단계	번호	시험 목적	디자인	대상 환자	투여방법	평가항목	결과
일동제약(주)의		“일동	네테다닙정	150밀리그램 (네테다닙에 실산염)”(네테다닙에 실산염	180.6 mg(네테다닙으로서		

단계	번호	시험 목적	디자인	대상 환자	투여방법	평가항목	결과
150.0밀리그램))과 한국베링거인겔하임(주)의 “오페브렌질캡슐150밀리그램(닌테다닙에실산염)”(닌테다닙에실산염 180.6 mg(닌테다닙으로서 150.0밀리그램))의 생물학적 동등성 평가를 위한 건강한 성인 남성 시험대상자에서의 공개, 무작위배정, 2군, 2기, 식후, 단회, 경구, 교차 시험							
1상		생동	공개, 무작위, 2군2기, 식후, 단회, 교차	건강한 성인 71명	식후, 단회 -시험약(큐닌 타정) 1정 -대조약(오페브렌질캡슐) 1캡슐 (휴약기 1주)	<닌테다닙의 약동학 평가> -1차 : AUCt 및 Cmax -2차 : Tmax, t1/2, AUCinf 등 <안전성> 이상사례, 병용약물, 활력징후, 진단검사, 심전도검사	<약동학> • 대조약과 시험약의 기하평균비율의 90% 신뢰구간은 AUCt의 경우 99.44 ~ 108.67%, Cmax의 경우 100.04 ~ 116.80%로 나타났다. 두 항목 (AUCt와 Cmax) 모두 90% 신뢰구간에서 80.00 ~ 125.00% 평가기준을 만족하였음 <안전성> • 12명의 시험대상자에서 총 17건의 이상반응이 발생(대조군 4명(4건), 시험군 8명(13건))하였으나 ‘알 수 없음/추적관찰 실패’ 3건의 제외하고 모두 ‘회복됨/해결됨’이었고 중대한 이상사례는 발생하지 않았음 • 이외 진단검사, 활력징후 등 안전성 평가 결과 임상적으로 유의한 변화는 관찰되지 않았음

6.4. 임상약리시험

- 해당 없음

6.5. 유효성 및 안전성

- 해당 없음

6.6. 가교자료

- 해당 없음

6.7. 임상에 대한 심사자의견

- 1건의 건강한 성인 남성 대상 생물학적동등성시험자료 제출
 - 공개, 무작위배정, 식후, 단회, 경구 투여, 2x2 교차시험
 - 유효성 결과 기하평균 비율의 90% 신뢰구간이 80.00%에서 125.00% 이내이어야 한다는 생물학적동등성시험기준을 모두 충족하였음
 - 본 임상시험용 의약품을 최소 1회 이상 투여받은 70명의 시험대상자 중 12명의 시험대상자에서 총 17건의 이

상반응이 발생(대조군 4명(4건), 시험군 8명(13건))하였으며 경증~중등증의 중등도를 나타내었음. 대부분은 추적검사나 관찰 등을 통해 회복됨을 확인하였고 2명의 시험대상자는 추적관찰 실패로 확인이 불가하였으나 추후 이상사례 발생 시 연락하도록 조치하였음. 중대한 이상사례는 발생하지 않았음

7. 외국의 사용현황에 관한 자료

- 해당 없음

8. 국내 유사제품과의 비교검토 및 당해 의약품등의 특성에 관한 자료

	오페브연질캡슐
효능효과	특발성폐섬유증의 치료 전신경화증 연관 간질성폐질환 환자의 폐기능 감소 지연 진행성 표현형을 나타내는 만성 섬유성 간질성폐질환의 치료
용법용량	- 성인 1일 2회, 1회 150mg을 12시간 간격으로 투여하는 것을 권장한다. 식사 후 즉시 복용하며 투여 시 씹거나 분쇄하지 말고 물과 함께 전체를 복용한다. - 1회 150mg, 1일 2회 요법에 내약성이 좋지 않을 경우에만 1회 100mg, 1일 2회 요법이 권장된다. <이하 생략>

[붙임 2] 위해성 관리 계획 요약

□ 품목 개요

회사명	일동제약(주)	허가일	2025.04.18.
제품명	큐닌타정150밀리그램 (닌테다닙에실산염)	위해성관리계획 번호 (버전, 날짜)	V1.2, 2025.04.02.
주성분 및 함량	닌테다닙으로서 150.0밀리그램		
효능·효과	전신경화증 연관 간질성폐질환 환자의 폐기능 감소 지연 특발성폐섬유증을 제외한 진행성 표현형을 나타내는 만성 섬유 성 간질성폐질환의 치료		

□ 안전성 검토항목 및 조치계획

안전성 검토항목	의약품 감시계획	위해성 완화 조치방법*
1. 중요한 규명된 위해성		
· 약물-유발 간 손상 · 출혈 · 심근경색	· 일반적인 의약품 감시활동 · 시판 후 조사	· 처방약으로만 제공 · 제품 첨부문서(안)에 안전한 사용 및 취급에 관한 정보 제시 · 인쇄된 포장 첨부자료에 관한 가 독성 검사 · 환자용 사용설명서 및 의·약사 등 전문가용 설명자료 배포
2. 중요한 잠재적 위해성		
· 정맥 혈전색전증 · 심근경색을 제외한 동맥 혈전색전증 · 위장관 천공 · 간 부전	· 일반적인 의약품 감시활동 · 시판 후 조사	· 처방약으로만 제공 · 제품 첨부문서(안)에 안전한 사용 및 취급에 관한 정보 제시 · 인쇄된 포장 첨부자료에 관한 가 독성 검사 · 환자용 사용설명서 및 의·약사 등 전문가용 설명자료 배포
· 만19세 미만 소아 환자에게 허가사항 외 사용 시 골 발달 및		· 처방약으로만 제공 · 제품 첨부문서(안)에 안전한 사용 및 취급에 관한 정보 제시

성장에 미치는 영향 · 만19세 미만 소아 환자에게 허가사항 외 사용 시 치아 발달에 미치는 영향		· 인쇄된 포장 첨부자료에 관한 가 독성 검사
3. 중요한 부족정보		
· 폐고혈압을 동반한 SSc-ILD 환자의 치료	· 일반적인 의약품 감시활동 · 시판 후 조사	· 처방약으로만 제공 · 제품 첨부문서(안)에 안전한 사용 및 취급에 관한 정보 제시 · 인쇄된 포장 첨부자료에 관한 가 독성 검사 · 환자용 사용설명서 및 의·약사 등 전문가용 설명자료 배포

- * 첨부문서, 환자용 사용설명서, 의·약사 등 전문가용 설명자료, 안전사용보장조치 (해당 의약품을 사용하는 환자에 대한 교육자료, 해당의약품을 진단·처방 하는 의사 및 조제·복약지도 하는 약사에 대한 교육자료 등)